特開平7-149745

(43)公開日 平成7年(1995)6月13日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 7 D 277/42	識別記号	庁内整理番号	FΙ	技術表示箇所
A 6 1 K 31/425 31/44 31/445 31/535	ABE	9454 - 4 C 9454 - 4 C 9454 - 4 C 9454 - 4 C		
		審査請求	未請求 請求	項の数2 書面 (全 10 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平5-341059		(71)出願人	000160522 久光製薬株式会社
(22)出願日	平成5年(1993)11	月30日	(71)出額人	佐賀県鳥栖市田代大官町408番地
			(72)発明者	井上 寿孝 佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製 薬株式会社内
		·	(72)発明者	池末 公一 佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製 薬株式会社内
			(74)代理人	弁理士 南 孝夫 (外1名) 最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 新規な2-アミノチアゾール誘導体

(57)【要約】 (修正有)

【目的】4位および(または)5位にp-ビバロイルオキシフェニル基を有することを特徴とする2-アミノチアゾール化合物の提供。

【構成】一般式(1)で表される2-アミノチアゾール 誘導体又はその塩類、及び当該化合物又はその塩類を有 効成分として含有するエラスターゼ阻害剤。

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
R_4
\end{array}$$
(1)

〔式中、R:およびR:は、P-ビバロイルオキシフェニル基、水素原子、ハロゲン原子、低級アルキル基、フェニル基、ベンジル基、等を表わす。ただし、いずれか一方はP-ビバロイルオキシフェニル基である。R:およびR4は、水素原子、低級アルキル基、低級アルキルスルホニル基、等を表わす。また、両者は結合して環状アミノ基を形成してもよい〕



【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I)

【化1】

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
R_2
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_4
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_4
\end{array}$$

〔式中、R1 およびR2 は、それぞれ、p-ビバロイル オキシフェニル基、水素原子、ハロゲン原子、低級アル キル基、フェニル基、置換フェニル基、ベンジル基、置 換ペンジル基、-CH2 COORs (式中、Rs は水素 10 原子、低級アルキル基、ペンジル基又は置換ペンジル基 である) を表わす。ただし、R1 およびR2 の少なくと も一方はpービバロイルオキシフェニル基であるものと する。RaおよびRaは、同一又は異なって、水素原 子、低級アルキル基、低級アルキルスルホニル基、ハロ 低級アルキルスルホニル基、フェニルスルホニル基また は置換フェニルスルホニル基、アミジノ基、-CO-R 6 【式中、R6は、低級アルキル基、フェニル基または 置換フェニル基、- (CH2) m - COOH (式中、m 中、nは1~5の整数、R₁は、水素原子、tert. - プトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基 を示す) } 及び- (CH₂) _q - R₈ (式中、Qは0~ 5の整数、Rs は、低級アルコキシ基、フェニル基また は置換フェニル基、ピリジル基または置換ピリジル基、 環状アミノ基を示す) またはR₃ 及びR₄ は、両者が結 合して環状アミノ基を形成していてもよい〕で表される 2-アミノチアゾール誘導体又はその塩類。

【請求項2】 一般式(I)

【化2】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & \\
R_2 & & \\
R_3 & & \\
\end{array}$$
(1)

〔式中、R1 およびR2 は、それぞれ、p-ビバロイル オキシフェニル基、水素原子、ハロゲン原子、低級アル キル基、フェニル基、置換フェニル基、ベンジル基、置 換ペンジル基、-CH₂ COOR₅ (式中、R₅ は水素 原、低級アルキル基、ベンジル基又は置換ベンジル基で ある)を表わす。ただし、R1およびR2の少なくとも 一方はp-ビバロイルオキシフェニル基であるものとす 40 る。R3 およびR4 は、同一又は異なって、水素原子、 低級アルキル基、低級アルキルスルホニル基、ハロ低級 アルキルスルホニル基、フェニルスルホニル基または置 換フェニルスルホニル基、アミジノ基、-CO-R 。 {式中、R6は、低級アルキル基、フェニル基または 置換フェニル基、- (CH₂)_m-COOH (式中、m は1~5の整数)、- (CH₂)_n-NH-R₇ (式 中、nは1~5の整数、R,は、水素原子、tert. - プトキシカルポニル基、ベンジルオキシカルポニル基

5の整数、R®は、低級アルコキシ基、フェニル基また は置換フェニル基、ビリジル基または置換ビリジル基、 環状アミノ基を示す) またはR3 及びR4 は、両者が結 合して環状アミノ基を形成していてもよい〕で表される 2-アミノチアゾール誘導体又はその塩類を有効成分と して含有するエラスターゼ阻害剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、セリンプロテアーゼ阻 害作用、特にエラスターゼ阻害作用を有する医薬品の用 途に有用な新規2-アミノチアゾール誘導体に関する。

[0002]

【背景技術】好中球から放出されるエラスターゼは細胞 外空間に到達すると、セリン酵素に共通の阻害因子、α 1 - プロテナーゼインヒビターにより通常急速に捕捉さ れ不活性化される。しかし酵素-阻害因子系のパランス が崩れた場合、エラスターゼによる結合組織破壊を生 じ、重大な病理学的状態、例えばリウマチ様関節炎、気 腫、急性呼吸窮迫症候群 (ARDS)、気管支炎、敗血 は1~5の整数)、- (CH2) n - NH-R1 (式 20 症、ショック、歯周炎、脊推炎、乾癬、アテローム性動 脈硬化、腎臓及び肝臓の不全を発生させる。

> 【0003】本発明は、かかるエラスターゼの作用に起 因する組織破壊及び種々の炎症または変性の症状を抑制 するのに有用な新規チアゾール誘導体を提供するもので ある。

[0004]

30

【発明の開示】本発明により下記一般式(I)で表わさ れる新規な2-アミノチアゾール誘導体が提供される。 【化3】

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & N & R_4 \\
R_2 & N & R_4
\end{array}$$

〔式中、R1 およびR2 は、それぞれ、p-ビバロイル オキシフェニル基、水素原子、ハロゲン原子、低級アル キル基、フェニル基、置換フェニル基、ベンジル基、置 換ペンジル基、-CH₂ COOR₅ (式中、R₅ は水素 原子、低級アルキル基、ベンジル基又は置換ベンジル基 である) を表わす。ただし、R1 およびR2 の少なくと も一方はpーピパロイルオキシフェニル基であるものと する。R3 およびR4 は、同一又は異なって、水素原 子、低級アルキル基、低級アルキルスルホニル基、ハロ 低級アルキルスルホニル基、フェニルスルホニル基また は置換フェニルスルホニル基、アミジノ基、-CO-R 6 {式中、R6は、低級アルキル基、フェニル基または 置換フェニル基、- (CH₂)_m-COOH (式中、m は1~5の整数)、- (CH2) n-NH-R7 (式 中、nは1~5の整数、R₁は、水素原子、tert. -プトキシカルポニル基、ペンジルオキシカルポニル基 を示す) } 及び- (CH2) o-Rs (式中、Qは0~ を示す))及び- (CH $_2$)。-R $_8$ (式中、Qは $0\sim~50~5$ の整数、R $_8$ は、低級アルコキシ基、フェニル基また



は置換フェニル基、ビリジル基または置換ビリジル基、 環状アミノ基を示す)またはR。及びR。は、両者が結 合して環状アミノ基を形成していてもよい〕

【0005】以下に本発明につき、さらに詳細に説明す る。上記一般式(I)においてハロゲン原子とは、フッ 素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子であり、低級 アルキル基は、メチル、エチル、n-プロピル、iso ープロピル、nープチル、isoープチル、tert. ープチル、n-ペンチル、n-ヘキシル等の炭素致1~ 6個のアルキル基である。また、シクロアルキル基とし **ては、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシ** ル、シクロヘプチル等の炭素数3~7個のシクロアルキ ル基があげられ、低級アルキルスルホニル基としては、 メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホ ニル、プチルスルホニル基等の炭素数1~6のアルキル スルホニル基があげられ、ハロ低級アルキルスルホニル 基としては、1個あるいは複数個のハロゲン原子で置換 された低級アルキルスルホニル基があげられ、低級アル コキシ基は、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、1so ープロポキシ、nープトキシ、iso-プトキシ、te rt. -プトキシ等の炭素数2~6個のアルコキシ基で ある。また、環状アミノ基としては、ピペリジノ、ピロ リジノ、モルホリノ、ピペラジノ、ピペコリノ等の窒素 原子または酸素原子を含有する5 員または6 員の環状ア ミノ基(この基は、ハロゲン原子、低級アルキル基等に よって置換されていてもよい)があげられ、置換フェニ ル、置換ベンジル、置換ビリジル基及び置換フェニルス ルホニル基における置換基としては、低級アルキル基、 ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、フェニル基、トリフ ルオロメチル基、低級アルコキシ基、1個あるいは複数 30 個のハロゲン原子で置換されたハロ低級アルコキシ基、 メチルスルフェニル、エチルスルフェニル、nープロピ ルスルフェニル、iso-プロピルスルフェニル、n-プチルスルフェニル、tert. -プチルスルフェニル 等の炭素数1~6個の低級アルキルスルフェニル基、ジ メチルアミノ、ジエチルアミノ、ジnープロピルアミ ノ、ジn-プチルアミノ等の炭素数1~6個のジ低級ア*

Hal
$$R_1-CO-CH-R_2$$
 + NH_2-C-N (III) (III)

(式中、 R_1 、 R_2 、 R_3 、 R_4 は、前述の意味を有す 50 る。Halはハロゲン原子を意味する)

*ルキルアミノ基、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、iso-ブチリルアミノ、バレリルアミノ、ピパロイルアミノ等の炭素数2~6の低級アルカノイルアミノ基、-COORs、-CH2 COORs (式中、Rs は前記と同じ意味を表わす)があげられる。

【0006】また、本発明に係る式(1)で表わされる 新規な2-アミノチアゾール誘導体の塩類は、塩酸、硫酸、硝酸、リン酸等の無機酸及びマレイン酸、フマル酸、シュウ酸、コハク酸、マロン酸、乳酸、クエン酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、酢酸等の有機酸との塩、あるいはリチウム塩、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩等の無機塩及びトリエチルアミン塩、エタノールアミン塩、トリエタノールアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩等の有機塩である。

【0007】一般式(I)で示される化合物、あるいはその塩類を医薬として用いる場合、そのままもしくは公知の賦形剤と共に錠剤、カプセル剤、注射剤、坐剤、軟膏剤、クリーム剤、ゲル剤、ローション剤、エアゾール剤、口腔剤、硬膏剤、シップ剤、点眼剤等、適宜の薬剤剤形として、通常、全身的にあるいは局所的に、経口的にまたは非経口的に投与することができる。投与量は、対象の症状、被投与者の年令、性別等に応じて適宜決定されるが、通常成人に対して経口投与する場合、式(I)の化合物あるいはその塩類を1回の投与量として10~500mg程度を1日約1~数回程度投与するのが好ましい。

【0008】次に本発明化合物の製造法について述べる。本発明の化合物は、以下に例示する方法によって収率よく得ることができるが、製造法はこれらの例に限定されない。

[0009]

【製造法】

製造法1

[化4]

and the

【0010】一般式(II)で表される化合物と、一般 式(III)で表される化合物を適当な溶媒中で室温下 あるいは加熱下に混合することにより、一般式 (1) で 表される化合物を製造することができる。反応溶媒とし ては、メタノール、エタノール、アセトン、テトラヒド*

*ロフラン、N、N-ジメチルホルムアミド、ジメチルス ルホキシド等が用いられるが、これらに限定されない。 【0011】製造法2 【化5】

(式中、R1、R2、R3、R4は、前述の意味を有 10 し、Halは、ハロゲン原子を意味する)

【0012】一般式(Ia)で表される化合物と、一般 式(IV)で表される化合物または(V)で表される化 合物を無溶媒でまたは適当な溶媒中で、塩基触媒の存在 下で、冷却下あるいは室温下あるいは加熱下に反応させ ることにより、一般式(I)で表される化合物を製造す ることができる。反応溶媒としては、ジクロロメダン、 クロロホルム、四塩化炭素、テトラヒドロフラン、N, N-ジメチルアセテトアミド、N, N-ジメチルホルム アミド、ジメチルスルホキシド等上記の反応に関与しな 20 い有機溶媒が用いられる。また、塩基触媒としては、ビ リジン、コリジン、トリエチルアミン、トリーnープロ ピルアミン、トリーnープチルアミン等の脱酸反応を促 進する塩基性物質が用いられるが、これらに限定されな い。上記製造法で用いた一般式(Ia)、(II)~ (V) で示される各化合物は公知の反応の組み合わせ (特開昭64-40474号公報等) によって製造する ことができる。

[0013]

【実施例】以下に実施例を示し、本発明を更に詳細に説 30 明する。ただし、本発明はこれら実施例に限定されるも のではない。

実施例1

αープロモー (p-ピパロイルオキシ) プロピオフェノ ン(1.00g) およびN-(2-メトキシフェニル) チオ尿素(0.70g)をエタノール(50m1)中に 加え、次いで2時間還流を行った。反応溶媒を減圧濃縮 し、10%NaHCOsを加え、生成物を酢酸エチルで 抽出し、水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し テルー石油エーテルから再結晶することにより、2-(2-メトキシフェニル) アミノー5-メチルー1-(4-ビバロイルオキシフェニル) チアゾール (0.7 9g) を得た。 融点は、112~114℃であった。 IR: 2967, 1742, 1569, 1501, 11 27 c m⁻¹

MASS (m/e) : 396 (M+)

元素分析値(C₂ 2 H₂ 4 N₂ O₃ Sとして)

計算值 C:66.64 H:6.10 N:7.07 実測値 C:66.76 H:6.16 N:7.14 【0014】実施例2

α-プロモー (p-ピパロイルオキシ) プロピオフェノ ン(0.50g) およびN-(3-モルホリノプロビ ル) チオ尿素(0.35g) をエタノール(25m1) 中に加え、次いで1時間還流を行った。反応溶媒を減圧 濃縮し、10%NaOHを加え、生成物を酢酸エチルで 抽出し、水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を滅圧下に留去し、生じた結晶をろ取し、イソ プロピルエーテルから再結晶することにより、5-メチ ルー2-(3-モルホリノプロピル)アミノ-4-(4 - ピパロイルオキシフェニル)チアゾール(0.34 g) を得た。融点は、125~126℃であった。また そのメタンスルホン酸塩の融点は、168~169℃で あった。

IR: 2962, 1744, 1584, 1199, 11 2 2 c m⁻¹

MASS $(m/e) : 417 (M^+)$

元素分析値 (C2 2 H3 1 N3 O3 Sとして)

計算値 C:63.28 H:7.48 N:10.0

実測値 C:63.35 H:7.69 N:10.1

【0015】実施例3

2-アミノ-5-フェニル-4-(4-ピパロイルオキ シフェニル) チアゾール (1.00g) およびトリエチ ルアミン(0.90g)をクロロホルム(25ml)中 で窒素雰囲気下、-20~-15℃で撹拌しながら、無 水トリフルオロメタンスルホン酸 (2.4g) をゆっく り滴下、そのまま5時間撹拌した後、室温にて一晩撹拌 した。反応溶媒を希塩酸および水で洗浄し、無水硫酸マ た。溶媒を減圧下に留去し、生じた結晶をろ取し、エー 40 グネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去し、シリカ ゲルカラムクロマトグラフィ (クロロホルム:メタノー ル=30:1)で精製し、得られた結晶をろ取し、イソ プロビルエーテルーへキサンから再結晶することによ り、5-フェニル-4-(4-ビバロイルオキシフェニ ル) -2-トリフルオロメタンスルホニルアミノチアゾ ール (0.34g) を得た。融点は、210~212℃ であった。

> IR: 1746, 1555, 1334, 1209, 11 16 cm-1

50 MASS (m/e): 484 (M+)

元素分析値 (C2 1 H19 F 8 N2 O4 S2 として) 計算値 C:52.06 H:3.95 N:5.78 実測値 C:52.10 H:4.05 N:5.62 【0016】実施例4

2-アミノー5-フェニルー4-(4-ピパロイルオキ シフェニル) チアゾール(0.50g)のピリジン(5 m1) 溶液に、ペンゼンスルホン酸クロライド (0.3 8g)を室温下で加え、1時間撹拌した。反応溶液に氷 水を注ぎ、酢酸エチルで抽出し、希塩酸、水および飽和 食塩水の順で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を減圧下に留去し、シリカゲルカラムクロマト グラフィ(イソプロピルエーテル)で箱製し、得られた 結晶をろ取し、イソプロピルエーテルー石油エーテルか ら再結晶することにより、2-ペンゼンスルホニルアミ ノー5-フェニルー4-(4-ピパロイルオキシフェニ ル) チアゾール (0.21g) を得た。融点は、222 ~223℃であった。

IR: 2988, 1754, 1688, 1205, 11 00cm⁻¹

MASS (m/e): 492 (M^+)

元素分析値 (C₂₆ H₂₄ N₂ O₄ S₂ として

計算値 C:63.39 H:4.91 N:5.69 実測値 C:63.40 H:4.91 N:5.54 【0017】 実施例5

2-アミノ-5-メチル-4-(4-ピパロイルオキシ フェニル) チアゾール (3.00g) のピリジン (30 m1) 溶液に、無水コハク酸(1, 24g) を加え、2 時間還流した。反応溶液に希塩酸を加え、酢酸エチルで 抽出し、水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を減圧下に留去し、得られた結晶をろ取し、イ 30 る各化合物を合成した。表中の化合物の表示は、実施例 ソプロピルエーテルーアセトンから再結晶することによ り、3-{N-(5-メチル-4-(4-ピパロイルオ キシフェニル) チアゾールー2ーイル] カルパモイル] プロピオン酸(0.21g)を得た。融点は、222~ 223℃であった。

IR: 2980, 1752, 1688, 1168, 11 16 cm⁻¹

MASS (m/e):390 (M+)

元素分析値(C: 9 H2 2 N2 O5 S・1/4H2 Oと

計算値 C:57.78 H:5.74 N:7.09 実測値 C:57.61 H:5.81 N:7.01 【0018】 実施例6

N-ペンジルオキシカルポニルグリシン(0.42g) の無水テトラヒドロフラン (10ml) 溶液を、窒素雰 囲気下、-20~-15℃で撹拌しながら、クロロ炭酸 エチル (0.19ml) およびN-メチルモルホリン (0. 22m1) を加え、そのまま5分間撹拌した。反 応溶液に2-アミノー5-メチル-4-(4-ピパロイ ルオキシフェニル) チアゾール(0.58g) を加え、 そのまま2時間撹拌した後、室温で一晩撹拌した。得ら れた反応溶液を減圧設縮し、酢酸エチルで抽出し、5% NaHCO3、水、10%クエン酸、水の順に洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧下に留去 し、得られた結晶をろ取し、イソプロピルエーテルから 再結晶することにより、2-(2-ベンジルオキシカル ポニルアミノアセチル) アミノ-5-メチル-4-(4 20 - ピパロイルオキシフェニル) チアゾール (0.62 g) を得た。融点は、207~209℃であった。 IR: 3234, 1754, 1713, 1686, 15

66cm⁻¹ $MASS (m/e) : 481 (M^+)$

元素分析値 (C2 5 H2 7 N3 O5 Sとして)

計算値 C:62.36 H:5.65 N:8.73 実測値 C:62.24 H:5.73 N:8.73 【0019】 実施例7~57

実施例1~6に記载した方法に準拠して次表1に示され

No. 7~No. 57として一般式(1)中の 【化6】

$$R_1, R_2, -N < R_4$$

を表中に示すことにより、行われている。 [0020]【表1】

R_1 R_2 R_3 R_4						
実施研 No.	Я,	R ₂	-κ ^{R₃} .	(a)		
7	(CH3)2CCOO-	н	NH-CO(CH ₂) ₂ COOH	268-270		
8	(CH3)3CCOO	СН₃	-NH-CH2CH(CH3	138-140		
9	(CH ₃) ₃ CCOO-	СН₃	NH	120-122		
10	(CH3)3CCOO	снз	-NH-CH₂ OH	128-129		
11	(CH3)3CCOO	снз	-NH-CH ² CH ³	124-126		
12	(CH3)3CCOO	СН₃	-NH-C≪NH2	163-165		
13	(CH ₃) ₃ CCOO	CH₃	-NH-CF3	154-157		
14	(CH3)3CCOO	СНз	-NH N=	175-177		
15	(CH3)3CCOO	CH ₃	-NH CH ₃	185-187		
16	(CH ₃) ₃ CCOO	CH3	-NH·CH₂ N	138-139		
17	(CH3/3CCOO	СН3	-NH-(CH ₂) ₂ -N	127-129		
18	(CH ₃) ₃ CCOO	СН₃	-NH-(CH ₂) ₄ -N 0	115-117		

[0021]

【表2】

宾鹿例 No.	R ₁	R ₂	-K R4:	(℃) 隔罩
19	(CH3)3CC00	СН	-NH·SO₂CF₃	189-190
20	(CH ₂) ₃ CCOO	CH₃	−NH-SO₂CH₂CF₃	182-183
21	(CH ₃) ₃ CCOO	CH3	- NH-SO ₂ CH ₂ CI	164-165
22	(CH3)3CCDO	CH3	-NH·SO₂-CI	222-224
23	(CH3)3CCOO	СН₃	-NH-SO ₂ -NO ₂	107-109
24	(CH ₃) ₃ CCOO	CH ₃	-NH-SO ₂	215-217
25	(CH3)3CC00	CH3	-NHCOCH₃	227-229
26	(CH3)3CC00-	CH ₃	-NH-CO	146-147
27	(CH ₃) ₃ CCOO	CH ₃	- NH-CO TH3	270-272
28	(СН3)3ССОО	СН3	-NH-CO-(CH ₂)₃COOH	244-245
29	(CH3)3CCOO	СН₃	-ин-сэ	185-186
30	(CH ₃) ₃ CCOO	СН	- NH- CO-CH3NHCOOC(CH3)3	212-215
31	(CH ₃) ₃ CCOO	СНз	- N O	182-183
32	(CH ₃) ₃ CCOO		- NH ₂	180-182

[0022]

【表3】

表し(つづき)

文的 No		R ₂	-K ^{R₃} .	発点 (で)
33	(CH3)3CCOO		- NH- CH ₃	202-203
34	(CH ³)2CC00-{	\bigcirc	-NH-SO _Z CH₃	195-203
35	(CH3)3CCOO	\bigcirc	-NH-(CH ₂)3OCH(CH ₃	117-119
35	(CH ₃) ₃ CCOO		-ин-со(сн ₂) ₂ соон	228-230
37	(CH ₂) ₃ CCOO-	\bigcirc	-NH-CO(CH ₂) ₃ COOH	237-239
38	(CH ₃) ₃ CCOO	\bigcirc	-ин-со соон	191-193
39	(CH3)3CCOO	ci√	- NHCH2CH2	213-214
40	(сн₃)₃сс∞о-	c-{	- NH(CH ₂) ₅ -N O	156-157
41	(CH ₃) ₃ CCOO	CI-	- N_O	150-152
42	(CH3/3CC00-	ct (-N ← CH ₃	177-179
43	(CH ₃) ₃ CCOO-	c 🏳	-NH-SO₂CF ₃	205-207
44	(CH3/3CCOO	CH3(CH2)3-	-NH-CO(CH ₂)₂COOH	187-189
45	(CH ₃) ₃ CCOO	CH ₃ (CH ₂) ₄ .	-NH-CO(CH ₂)₂COOH	195-197
48	(Сн _з),ССОО	CH³ CH³	-NH-CO(CH ₂) ₂ COOH	204-206

[0023]

【表4】

表1(つづき)

実施的 No.	H.	R ₂	- κ< ^{R₃} :	配点 (°C)
47	(CH³)³CCOO-{}	CI	−NH ₂	160-162
48	(CH ₃) ₃ CCOO-	€ CH ₂ -	-ин-со(сн₂)₂соон	218-220
49	(CH ₃) ₃ CCOO-	⟨ CH ₂ -	-NH-CO	163-164
50	(CH ₃)₃CCOO-	HOCOCH ₂ -	NHCH ₃	219-221
51	(CH ₃) ₃ CCOO-	нососн₂-	-NH-(CH ₂) ₃ -NO	195-198
52	(CH ₃) ₃ CCOO-	HOCOCH ₂ -	-NH-SO ₂ CF ₃	193-195
53	(CH3)3CCOO-{}	NO ₂ CH ₂ OCOCH ₂	−NH ₂	157-158
54	(CH3)3CCOO	NO ₂ -CH ₂ OCOCH ₂	- NHCH ₃	70-73
55	(CH ₃) ₃ CCOO	(CH3)3CCOO	-NH-SO ₂ CF ₃	207-208
56	\bigcirc	(CH³)³CCOO√	-NH-SO ₂ CF ₃	230-233
57	\bigcirc	(CH ₃) ₃ CCOO	-NH-SO ₂ -	237-239

【0021】 (作用) 以下に、本発明化合物のエラスターゼ阻害作用について行った酵素阻害試験及びその結果について示す。

試験方法

酵素阻害試験は、ヒト白血球エラスターゼ及びサクシニルーAlaーProーAlaー7ーアミドー4ーメチルクマリンを用いて行った。すなわち、検体はDMSO(蛍光分析用)0.1M トリスー塩酸緩衝液(0.2M NaClを含む)で種々の浪度に調製した。又、酵

素液は上記緩衝液にて作成し、これらの反応混液を37 ℃で30分間インキュベートした。15%酢酸を加えて 40 反応を停止し、励起波長380nmで励起し、460n mの蛍光強度を測定した。試験結果は、50%阻害浪度 (ICs ₀)で表されている。

【0025】結果

エラスターゼ阻害活性 (ICso) を以下の表 2 に示す。

【表5】

被験化合物 (実施例No.)	エラスターゼ 阻害活性(μM)	被験化合物 (実施例No.)	エラスターゼ 阻害活性(μM)
2	0. 58	28 .	0. 16
3	0. 62	29 ·	0. 15
4	0. 87	31	0.30
5	0. 18	33	0. 47
12	0. 39	36	0. 15
16	0. 45	45	0. 29
17	0. 77	50	0. 68
18	0. 31	51	0. 48
19	0. 54	55	0. 44
24	0. 35	56	0. 45

【0026】これらの試験結果からも明らかなとおり、 本発明化合物はエラスターゼ阻害作用を有するものであ り、本発明化合物は、エラスターゼの作用に起因する組

織破壊及び種々の炎症または変性症状の治療剤として、 または予防剤としての使用が期待され、医薬産業上極め て有用な物質である。

18

フロントペ-	ージの続き	•				
(51) Int. Cl.	6	識別記号	庁内整理番号	FI		技術表示箇所
C 0 7 D	277/44					
	417/04	207				
		211				×
	417/12	2 1 3				
//(C 0 7 D	417/04	•			٠	
	207:40			, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
	277:42)					
(C 0 7 D	417/04		•		•	•
	211:10					
	277:42)	•				•
(C 0 7 D	417/12					
	213:74					
	277:42)		•			
(C 0 7 D	417/12		•			
	213:38			-		•
	277:42)					
(72)祭昭安	八弘 街街			/70\ \$\$ pri de :	-A € m4=	

(72)発明者 八尋 重徳

佐賀県鳥栖市田代大官町108番地 久光製 菜株式会社内

(72)発明者 武田 和久

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地 久光製 薬株式会社内

(72)発明者 中村 和則

千葉県千葉市緑区小食土町1170-10 4-

509